Searching PAJ

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

56-160312

(43) Date of publication of application: 10.12.1981

(51)Int.Cl.

C01B 31/08 C01B 31/14

(21)Application number: 55-063423

(71)Applicant: SUMITOMO BAKELITE CO LTD

(22)Date of filing:

15.05.1980

(72)Inventor: TSUNETSUGU TOSHIYUKI

NOGUCHI YASUO AWATA RYOICHI

# (54) MANUFACTURE OF GRANULAR ACTIVATED CARBON

# (57)Abstract:

PURPOSE: To manufacture granular activated carbon with superior adsorbing power and fastness by heat calcining starting material for activated carbon and oxide or hydroxide of a specified alkali or lakaline earth metal followed by treatment with acid, alkali and/or water. CONSTITUTION: To 100pts.wt. starting material (A) such as calcined carbon powder of coconut husk for activated carbon is added 1W80pts.wt. oxide, hydroxide or salt (B) of an alkali or alkaline earth metal such as lithium hydroxide or sodium sulfite generating gaseous H2O, CO2, Nox or SOy (x is 1W3 and y is 0W3) when thermally decomposed by heating to 250W1,300°C, and they are mixed. The mixture is then granulated, calcined by heating to 250W1,300°C, and treated with acid, alkali and/or water to remove the undecomposed component B. Thus, granular activated carbon with high adsorbing power is obtd. The carbon has internal pores grown to the central part at uniform density.

## **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration] [Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

#### (B) 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

# ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭56—160312

⑤ Int. Cl.³C 01 B 31/08 31/14 識別記号

庁内整理番号 7918-4G 7918-4G ❸公開 昭和56年(1981)12月10日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

### 匈粒状活性炭の製造方法

②特 願 昭55-63423

❷出 願 昭55(1980)5月15日

砂発 明 者 恒次利幸

藤沢市城南1-12-8

⑩発 明 者 野口康夫

横浜市港北区下田町177

⑫発 明 者 粟田僚一

横浜市戸塚区平戸町1492

⑪出 願 人 住友ペークライト株式会社

東京都千代田区内幸町1丁目2

番2号

明 細 看

1. 発明の名称

粒状活性炭の製造方法

2. 特許請求の範囲

3. 発明の詳細な説明

本発明は、活性炭原料とアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の酸化物、水酸化物または塩類にあって、 $250\sim1.300$  ℃における加熱により分解して、 $H_zO$ 、 $CO_z$ 、一般式 $NO_X$ もしくは $SO_Y$ (但しxは $1\sim3$ 、yは $0\sim3$ の任意の数)

で表わされるガス状物を発生するものの 1 種または 2 種以上を混合してなる組成物を 250~1.300 ℃に加熱、焼成後、酸、アルカリおよび/または水によって処理することを特徴とする粒状活性炭の製造方法に関するものである。

本発明者らはこれらの点の改良について種々検

討を重ねた結果, 粉末状にした植物性材料, 石炭, プラスチックなどの諸原料のほか、石油化学の各 工程から釜残などとして出てくるタールまたはピ ッテ状物などの各種粒状活性炭原料に対して,250  $\sim 1.300$ でにおける加熱によって分解して $H_{2}O$  .  $CO_2$  , 一般式  $NO_X$ もしくは  $SO_Y$  (但し, x は  $1\sim3$  , Yは0~3の任意の数)で表わされるガス状分解。 物を発生するアルカリ金属またはアルカリ土類金 属の1種または2種以上を混合してなる組成物を 造粒後, 250~1.300℃に加熱することによ って均一な細孔密度を有する粒状活性炭が得られ ることを見出してこの発明を完成したものである。 すなわち0.1~10 配と比較的大きな粒径を有す る活性炭の製造工程中、特に賦活の段階において、 水蒸気や CO。ガスなどによる賦活反応が粒状炭の 表面から進行するために従来は表面層の脆弱な、 それでいて中心部の細孔密度の低い(すなわち中 心部の衞比重の高い)粒状炭しか得られず、その 賦活にも長時間を要した。そこで、これらの欠点 を改良するために賦活ガスを、しかも発生期の高

学合成などの各種工程から排出されるタールもしくはピッチ状物がある。さらに、これに対して繊維層などの有機質フィラー、炭素短繊維、シリカ、アルミナなどそれ自身では吸着能を有さないものまたは有するものを含む種々の無機質フィラーのほか、各種パインダーを添加して用いてもよいのは勿論である。

この発明の実施に使用することのできるアルカリ金属もしくはアルカリ土類金属の酸化物、水酸化物または塩類にあって、 $250\sim1.300$  ℃における加熱により分解して $H_2O$ 、 $CO_2$ 、一般式 $NO_X$ もしくは $SO_Y$ (但し、Xは $1\sim3$ 、Yは $0\sim3$ の任意の数)で表わされるガス状物を発生するものとしては、たとえば水酸化リチウム(925 ℃で $H_2O$ )、炭酸水素ナトリウム(270 ℃で $CO_2$ )、碳酸水素ナトリウム(7851 ℃で $H_2O$ 、 $SO_3$ )、炭酸ナトリウム(7851 ℃で $O_2$ )、硝酸ナトリウム(380 ℃  $CO_3$ )、炭酸カリウム(891 ℃  $CO_2$ )、炭酸カルシウム(825 ℃  $CO_2$ )、水酸化カルシウム(580 ℃  $CO_3$ )、炭酸  $CO_3$  の、  $CO_3$  の  $CO_3$  の

活性ながら直を行なわしめでは、各粒子内において均一に発生せしまったに賦活反応を行なわしめで担心を記したのでは、数してのでは、数してのでは、数してのでは、なるのでは、ないのである。

この発明の実施による粒状活性炭の製造に使用できる活性炭原料としては、通常活性炭原料としては、通常活性炭原料として使用されている植物系のヤンガラ焼成炭粉末、各種の木粉や樹皮の焼成粉末炭などの他、石炭の粉末、各種プラスチックの溶液もしくは粉末またはそれらの炭化物、石油の蒸留、石炭の乾留、化

ネシウム(350℃でCO<sub>2</sub>), 硝酸マグネシウム (·330℃でH<sub>2</sub>O), 水酸化アルミニウム(300 ℃でH<sub>2</sub>O ), 鉄磐石(360℃でH<sub>2</sub>O)などがあ げられる。これらの金属化合物類はそれぞれ単独 で活性炭原料に添加して使用しても良いが、2種 以上のものを混合して活性炭原料に添加して使用 しても良く、粉末状で特に500メッシュ以下の **微粉末のものを添加しても良いが、水溶液やスラ** リー状にして添加する方が分散がより完全になる のでより望ましく、これら金属化合物の添加量は ガスの種類と発生量、活性炭原料の種類、活性炭 の種類または用途などによって異なるが、一般に は活性炭原料100部(重量部,以下同じ)に対 して1部~80部とする必要があり、1部以下で、 は添加効果がほとんど現われなくなるし、80部 以上とすると焼成時に発生するガスによって活性 炭の粒状構造が着しく損傷を受けることが多く、 この添加量は10~50部にすることが粒状炭の 構造の安定性の点ではより望ましい。焼成後、未 分解のまま残存したアルカリ金属もしくはアルカ

リ土類金属の酸化物、水酸化物または塩類は、そ のままで活性炭の吸着性能に悪影響を及ぼすので、 酸、アルカリおよび/または水を用いて除去する 必要がある。活性炭原料に混合したアルカリ金属 もしくはアルカリ土類金属の酸化物、水酸化物ま たは塩類が水溶性の場合(例えば、炭酸水素ナト リウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、硝酸ナ トリウム、硝酸マグネシウム、硫酸水素ナトリウ ム、亜硫酸ナトリウム、水酸化リチウム)には、 括性炭焼成後、洗液に相当イオンが認められなく なるまで充分に水洗することが望ましく。水に不 溶性でかつ弱酸の塩類の場合 (例えば、炭酸カル ンウム、炭酸マグネシウム)には、塩酸等の強酸 で分解処理することもでき、さらに上記以外の水 に不溶性の場合には、強アルカリで分解処理する こともできる。

この発明の粒状活性炭の造粒方法において, 賦 活または焼成前の段階における造粒方法としては、 フェノール樹脂系ワニスのような粘着性を有する 液状原料を使用する場合はこれに粉末状などの金

ンウムを 6 N 一塩酸で処理し、沪液が中性になるまで充分に水洗、沪過して、150℃で3時間乾燥した後、吸瘡能および炭塵数を測定した。結果は第1表のとおり。

#### 夹施例 2.

320メッシュの木粉焼成炭100部に対して、02μの炭酸マグネシウム50部、酢酸ビニル/ 尿素樹脂系パインダー30部を実施例1.と同様に して混練、造粒、焼成、塩酸処理し、水洗、炉過、 乾燥した後、吸着能および炭盛数を測定した。結 果は第1袋のとおり。

#### 実施例 3.

320メッシュの木粉焼成炭100部に対して 500メッシュの炭酸ナトリウム40部、フェノ ール樹脂系ワニス(RC30多)20部を実施例 1と同様に混練、遊粒、焼成後、洗液に炭酸イオ ンが認められなくなるまで充分に水洗、炉過して 150℃で3時間乾燥した後、吸着能および炭塵 数を測定した。結果は第1表のとおり。 実施例4 属化合物を加えて混練すればよいし、木物、石炭 物などの物末状の活性炭原料を使用する場合は各種プラスチック系接着剤などのバインダーを用い て金属化合物物とともに混練した上で回転円板と でころがすとか、2枚の回転円板にはさんでもむ とか、斜面をころがすなどの方法を利用すること ができる。

以下に実施例によって本発明をさらに詳しく脱明する。

### 実施例 1.

3 2 0 メッシュのヤンガラ原料炭 1 0 0 部に対して、5 0 0 メッシュの炭酸カルンウム 3 0 部・フェノール樹脂系ワニス(RC 3 0 多) 2 0 部を室温で 3 0 分間ニーターで混練した後、2 枚の偏心円板からなる造粒機により粒径 1.0 ± 0.2 mmの球形に近い形状に造粒し、8 0 ℃で 3 0 分、続いて 1 2 0 ℃で 3 0 分加熱した後、窒素雰囲気下昇温速度 5 ℃/分で 8 0 0 ℃にまで昇温し、同雰囲気下,同温度で 1 時間焼成、炭化茯、3 時間かけて放冷した。さらに活性炭中の未分解の炭酸カル

フェノール樹脂系ワニス(RC30多)100 部に対して、320メッシュの木粉50部、500 メッシュの水酸化アルミニウム30部を実施例1 と同様に混練、盗粒、焼成後、未分解の水酸化アルミニウムを、6N一水酸化ナトリウム水溶液で処理し、 戸液が中性になるまで充分に水洗、 戸過して、150℃で3時間乾燥後、吸着能および炭 塵数を測定した。結果は第1表のとおり。 比較例1.

フェノール樹脂系ワニス(RC30多)100 部に対して、320メッシュの木粉5部を実施例 1と同様にして混練、造粒、焼成し、更に炭酸ガ ス気流中850℃で1時間賦活を行なった。賦活 率は40%である。その後、実施例1.2と同様に して吸着能および炭塵数を測定した。結果は第1 表のとおり。

第1表 粒状活性炭の組成と吸着能,炭塵数

		朝 成		松 ((ma)	以 改 改 岩 起 尿酸吸着率(45)	ョウ条吸着能(キタ/8)	2〜20gmの 炭廉粉(畑/md)
		- · ·					
奖	,	500 #・炭酸カルシウム 3	0 ( fst ) 0 0	9.8~1.2	8 4. 8	1800	1,900
	2	0.2 μ炭酸マダネシウム 5	o(部) o	1.5~2.0	6 7. 5	1620	4, 2 0 0
<b>6</b> 90	3	500 # 炭酸ナトリウム 4	o (部)	0.6~1.2	5 5. 7	1 2 4 0	1, 1 0 0
	4.		o (部) o o	3.8~4.5	. 60.8	. 1390	2,400
比較例	1	フェノール樹脂系フェス(RC30点) 10 320メッシュ木 粉	<sub>0</sub> (部) 5	24~28	1 1. 4	. 430	8, 6 <b>0</b> 0

尚,吸着能, 炭塵数の測定は次に示す方法により 測定した。

- (1) 尿酸の吸着能については、尿酸10両/deの水 密液10meと活性炭100両を混和し、37℃、 2Hzで5分間揺盪して吸着せしめた後、上登液 を025μmのフィルターで評過し、評液について 尿酸残存濃度を液体クロマトグラフで測定し、吸 瘤率を計算した。
- (2) ヨウ素の吸着能については、JISKI474 4.2項に基づいて測定した。
- (3) 炭塵数については、20meのサンプルビン中に 活性炭を蒸留水と共に充填し、37℃、2Hzで 48時間振盪後、活性炭をこし分けた戸液に180 mgの蒸留水を添加して希釈し、希釈液についてコ ールターカウンターで2~20μmの粒子数を計数 した。

・特許出願人 住友ペークライト株式会社